



Calendario Formazione

Corsi

20 and 24 February 2025 <i>Online</i>	Reporting Requirements in Veterinary Pharmacovigilance <i>Animal Health / Farmacovigilanza</i>
20 and 21 February 2025 <i>online</i>	Labelling Requirements for Medical Devices <i>Understanding the regulatory labelling requirements for medical devices in the context of the MDR 2017/745</i> <i>Dispositivi Medici</i>
06 and 07 March 2025 <i>Online</i>	Clinical Evaluation for Medical Devices <i>Understanding the clinical evaluation requirements for the MedTech industry in the context of MDR 2017/745</i> <i>Dispositivi Medici / Regolatorio</i>
11, 13 e 18 marzo 2025 <i>Online</i>	La Qualifica dei Fornitori GMP <i>Strategie efficaci per il controllo e la gestione ottimali dei propri fornitori</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
12 and 13 March 2025 <i>Online</i>	Mastering MDCG 2024-3: Comprehensive Training on Clinical Investigation Plans <i>Ensuring Compliance and Excellence in Clinical Investigations of Medical Devices</i> <i>Dispositivi Medici / Medical Writing</i>
12 e 14 marzo 2025 <i>Online</i>	La Ricerca della Letteratura Scientifica: dal Quesito ai Risultati <i>Principali funzionalità delle banche dati biomediche e degli strumenti di gestione delle ricerche bibliografiche</i> <i>Dispositivi Medici / Farmacovigilanza / Medical Affairs / Medical Writing / Ricerca Clinica</i>



18, 20 e 25 marzo 2025 Online	La Statistica Medica per Non Statistici <i>I principi statistici dalla pianificazione della ricerca alla pubblicazione sulle riviste scientifiche</i> <i>Dispositivi Medici / Medical Affairs / Medical Writing / Ricerca Clinica</i>
19 marzo 2025 Online	Il Consenso quale Base Giuridica per il Trattamento Dati nella Ricerca Clinico-Scientifica <i>Eccezioni e regole; legittimo interesse e riutilizzo dei dati</i> <i>Medical Affairs / Ricerca Clinica</i>
19, 20 and 24 March 2025 Online	How to Write a Clinical Evaluation Plan and Report <i>Find your way around the clinical evaluation of a medical device from concept to market approval and beyond</i> <i>Dispositivi Medici</i>
20 e 21 marzo 2025 Milano	Dalla Comunicazione Professionale alla Negoziazione <i>Tecniche di base per migliorare le interazioni</i> <i>Medical Affairs / Ricerca Clinica / Soft Skill</i>
25 e 26 marzo 2025 Online	Annex 1 e Contamination Control Strategy <i>Approcci e applicazioni tecnico-operative per la conformità allo standard</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
25 and 26 March 2025 Online	How to Implement the EU CTR in Sponsor Organisations to Ensure Compliance: A Practical Approach <i>Ricerca Clinica</i>
26 March 2025 Online	Attributability and Causality in Pharmacovigilance: Still a Hot Topic <i>How to navigate the different algorithms and approaches used to evaluate the causality of an adverse event/reaction</i> <i>Farmacovigilanza</i>
27 and 28 March 2025 Online	Medical Writing Course: Improve your Writing & Reviewing Skills <i>Writing, editing & proofreading tips for medical writers: a standardised process to make your message effective; review & ensure document quality</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing / Ricerca Clinica</i>
31 March and 03 April 2025 Online	Searching the Medical Literature <i>Best resources and tips for finding medical information</i> <i>Dispositivi Medici / Farmacovigilanza / Market Access Farmaceutico / Medical Affairs / Medical Writing / Ricerca Clinica</i>



01, 02 and 03 April 2025 <i>Online</i>	Clinical Study Protocols - Structure & Content <i>Dispositivi Medici / Medical Affairs / Medical Writing / Ricerca Clinica</i>
01 e 04 Aprile 2025 <i>Online</i>	Market Access: Conoscere e Anticipare le Sfide del Settore Sanità per Garantire un Accesso Omogeneo e Sostenibile ai Farmaci <i>Market Access Farmaceutico</i>
01 and 02 April 2025 <i>Online</i>	Medical Devices Periodic Safety Update Report (PSUR) <i>What's behind the MDCG guidelines</i> <i>Dispositivi Medici</i>
02 and 03 April 2025 <i>Online</i>	Hands-On Lab on AI Tools and Compliance with AI Act for Medical Affairs Professionals <i>Equip yourself with the skills and knowledge to integrate AI into Medical Affairs while ensuring ethical and regulatory compliance.</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
04 aprile 2025 <i>Online</i>	I Radiofarmaci <i>Medical Affairs / Regolatorio / Ricerca Clinica</i>
04 e 09 aprile 2025 <i>Online</i>	Terapie Digitali (DTx): a che Punto Siamo? <i>L'innovazione digitale per il futuro delle terapie</i> <i>Medical Affairs / Ricerca Clinica</i>
07 and 08 April 2025 <i>Online</i>	Pre-Market Submission of Medical Devices to the US FDA: Navigating the Pre-Sub and 510(k) Process <i>A roadmap of regulatory pathways and tools for EU professionals</i> <i>Dispositivi Medici / Regolatorio</i>
08 e 10 aprile 2025 <i>Online</i>	Il Responsabile del Servizio Scientifico <i>Consapevolezza di un ruolo articolato</i> <i>Medical Affairs</i>
08 April 2025 <i>Online</i>	Select the Ideal PMCF Strategy for a Medical Device <i>An advanced training on post-market requirements under the MDR 2017/745</i> <i>Dispositivi Medici</i>
08 e 10 aprile 2025 <i>Online</i>	Normativa della Ricerca Clinica tra Presente e Futuro <i>Pillole di regolatorio</i> <i>Regolatorio / Ricerca Clinica</i>



08, 10, 15 e 17 aprile 2025 <i>Online</i>	Il Sistema di Qualità Applicato alla Farmacovigilanza <i>Approfondire il ruolo centrale svolto dall'Assicurazione della Qualità nelle attività di Farmacovigilanza</i> <i>Farmacovigilanza</i>
09, 16 e 23 aprile 2025 <i>Online</i>	Il Market Access per i Dispositivi Medici <i>Dalla pianificazione strategica all'esecuzione dei piani di accesso al mercato</i> <i>Dispositivi Medici / Market Access Farmaceutico</i>
09 e 11 aprile 2025 <i>Online</i>	Gestione Efficace delle Deviazioni in Ambito GMP <i>Processi, Strumenti e Soluzioni per il Miglioramento Continuo nella Produzione Farmaceutica</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
09 and 10 April 2025 <i>Online</i>	Introduction to Veterinary Pharmacovigilance <i>Animal Health / Farmacovigilanza</i>
10 April 2025 <i>Online</i>	Advertisement and Promotion Claims for Medical Devices <i>How to ensure regulatory compliance of advertisement and promotion claims and activities in the MedTech industry</i> <i>Dispositivi Medici / IVD - Dispositivi Medico Diagnostici In Vitro / Regolatorio</i>
11 April 2025 <i>Online</i>	Master the New Swiss Clinical Trial Framework and its Interplay with the EU CTR - Similarities and Differences <i>Ricerca Clinica</i>
14 and 15 April 2025 <i>Online</i>	Mastering the Essentials of Marketing Authorisation Application (MAA): A Path to Regulatory Success in the EU, UK and US <i>Regolatorio</i>
15 aprile 2025 <i>Online</i>	Progettare un Patient Support Program (PSP): Configurazione del Processo e Strumenti <i>Medical Affairs</i>
15 e 16 aprile 2025 <i>Online</i>	Protezione dei dati personali (GDPR) e Ricerca Scientifica <i>L'impatto del GDPR e delle norme locali sulla ricerca clinica; evoluzioni e orizzonti normativi</i> <i>Ricerca Clinica</i>



16 April 2025 <i>Online</i>	From Good to Excellent: The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) <i>An advanced training to improve your SSCP and write it in the most efficient way</i> <i>Dispositivi Medici</i>
17 April 2025 <i>Online</i>	Introduction to Aseptic Process Simulation (APS) <i>Fundamentals to Designing Compliant Media Fills for Sterility Assurance</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
06 e 08 maggio 2025 <i>online</i>	La Pubblicità del Farmaco <i>Dall'informazione scientifica alla pubblicità al pubblico</i> <i>Regolatorio</i>
06 maggio 2025 <i>Online</i>	ICH Q9 (R1) Quality Risk Management <i>Strumenti per affrontare la gestione del rischio nell'industria farmaceutica</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
07 e 08 maggio 2025 <i>Online</i>	Clinical Support Programs: come Sperimentare la Partnership Pubblico Privato <i>Strategie e progetti per favorire le sinergie tra soggetti privati e pubblici a supporto degli HCP e del percorso di cura</i> <i>Market Access Farmaceutico</i>
07 and 09 May 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Agreements <i>What pharmaceutical companies should consider when contracting with partners who may receive safety information relevant to their active substances</i> <i>Farmacovigilanza</i>
07 May 2025 <i>Online</i>	Effective Management of SAE/SUSAR Reporting and CIOMS Forms <i>Essential Skills for Accurate and Compliant Adverse Reaction Reporting in Medicinal Products</i> <i>Farmacovigilanza</i>
9 maggio 2025 <i>Online</i>	Codice Deontologico di Farindustria e le Linee Guida per la Certificazione delle Attività di Informazione Scientifica: come applicarle in Azienda <i>Aspetti pratici</i> <i>Medical Affairs / Regolatorio</i>



13 e 15 maggio 2025 <i>Online</i>	Patient Support Program (PSP) e Compliance: quali Normative Considerare? <i>Il codice deontologico Farmaindustria e i requisiti di privacy e farmacovigilanza per un PSP</i> <i>Farmacovigilanza / Market Access Farmaceutico / Medical Affairs / Regolatorio</i>
13, 15 e 20 maggio 2025 <i>Online</i>	Patient Advocacy ed Engagement in Ambito Farmaceutico ed Healthcare <i>Ruolo e mission in un approccio cross-funzionale</i> <i>Medical Affairs</i>
14 maggio 2025 <i>Online</i>	Progettare e Comunicare in Medical Affairs <i>Evidence Generation / Medical Affairs</i>
14 and 15 May 2025 <i>Online</i>	Biologics and Biosimilars Manufacturing <i>Insights on Balancing Technical Processes and Regulatory Requirements</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
15, 20 and 22 May 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance and Safety in Clinical Trials under the Clinical Trial Regulation (EU) No 536/2014 <i>First experience with CTR/CTIS, regulatory expectations for safety documents, CTR assessment procedures and CTR Q&A document, typical issues and how to avoid it.</i> <i>Farmacovigilanza / Regolatorio</i>
20 e 27 maggio 2025 <i>Online</i>	Organizzare Hospital Meeting di Successo: Strategie e Competenze Essenziali <i>Corso teorico-pratico per acquisire le competenze chiave nella pianificazione e gestione ottimale di un hospital meeting</i> <i>Medical Affairs</i>
21 maggio 2025 <i>Online</i>	ICH Q14: Lo Sviluppo di Metodi Analitici <i>Concetti e approcci per ottenere metodi fit for purpose</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
22 e 23 maggio 2025 <i>Milano</i>	La Gestione dell'Advisory Board nei Progetti Life Science <i>Modelli e strumenti</i> <i>Medical Affairs / Soft Skill</i>
22 maggio 2025 <i>Online</i>	Etichettatura degli Integratori Alimentari - Applichiamo la Normativa ad Esempi Reali <i>Regolatorio</i>



22 and 23 May 2025 <i>Online</i>	Person Responsible for Regulatory Compliance (PRRC) - An MDR/IVDR Requirement <i>Responsibilities and challenges for medical device companies within MDR & IVDR</i> <i>Dispositivi Medici / IVD - Dispositivi Medico Diagnostici In Vitro / Regulatorio</i>
27 e 28 maggio 2025 <i>Online</i>	I Risvolti Pratici del Regolamento (UE) n. 536/2014 sulle Sperimentazioni Cliniche (CTR 536/2014) <i>Cosa è cambiato nello sviluppo e nella produzione GMP dei medicinali sperimentali (IMP)</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
27 e 29 maggio 2025 <i>Online</i>	La Valutazione di Impatto della Protezione dei Dati (DPIA) nella Ricerca Clinica <i>Suggerimenti pratici per la redazione della DPIA nello studio clinico</i> <i>Ricerca Clinica</i>
28 May 2025 <i>Online</i>	Oral Presentations <i>Skills to help you survive or even shine</i> <i>Dispositivi Medici / Medical Affairs / Ricerca Clinica / Soft Skill</i>
03, 04 e 10 giugno 2025 <i>Online e in presenza, Milano</i>	ICH Q2 (R2): Le Novità nella Convalida dei Metodi Analitici <i>Integrare Standard Avanzati e Approcci Statistici per ottenere il metodo fit for purpose</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
04 e 06 giugno 2025 <i>Online</i>	La Gestione del Case Processing in Farmacovigilanza <i>Gestione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse e aspetti di Qualità nel case processing</i> <i>Farmacovigilanza</i>
04, 05 and 06 June 2025 <i>Online</i>	Writing Articles for Peer-Reviewed Journals: Comprehensive Strategies from the Concept to Successful Publication <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
05 June 2025 <i>online</i>	Electronic Submissions and Data Management in Regulatory Affairs <i>From eCTD to xEVMPD and IDMP, and how to manage your regulatory information fit for purpose</i> <i>Regulatorio</i>



09, 13 e 16 giugno 2025 <i>Online</i>	Computer System Validation (CSV) - GxP Process Owner and Quality Assurance: In or Out? <i>Il ruolo del QA e del Process Owner nella convalida dei sistemi computerizzati GxP</i> <i>Regolatorio / Ricerca Clinica</i>
11 and 12 June 2025 <i>Online</i>	Good Distribution Practices (GDP) of Medicinal Products and Medical Devices <i>Ensuring compliance from the warehouse to the end user</i> <i>Dispositivi Medici / GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices / Regolatorio / Ricerca Clinica</i>
11 e 12 giugno 2025 <i>Online</i>	Digital Support Services (D-SS): l'Evoluzione Digitale dei Servizi di Supporto al Paziente per una Migliore Assistenza Terapeutica <i>Medical Affairs</i>
13 and 20 June 2025 <i>Online</i>	The PSMF (Pharmacovigilance System Master File): from GVPs to Inspections <i>A practical, hands-on guide</i> <i>Farmacovigilanza</i>
17 and 19 June 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance System: Audit & Inspection Readiness <i>Farmacovigilanza</i>
19, 23 and 25 June 2025 <i>Online</i>	A Practical Guide to Innovative Trial Design <i>Ricerca Clinica / Statistica e Data Management</i>
19 e 20 giugno 2025 <i>Online</i>	I Combination Products ai Sensi del Regolamento UE sui Dispositivi Medici (MDR) <i>Una formazione mirata per comprendere il quadro normativo per i prodotti combinati alla luce dell'Art.117 dell'MDR 2017/745 e delle linee guida EMA</i> <i>Dispositivi Medici / Regolatorio</i>
24, 25 and 26 June 2025 <i>Online</i>	Tips and Tricks to Improve your Technical/Scientific Writing <i>Learn the basic techniques to effectively write technical/scientific documents</i> <i>Medical Writing</i>
26 e 27 giugno 2025 <i>Online</i>	La Pubblicità degli Integratori Alimentari: Applichiamo la Teoria alla Pratica <i>Regolatorio</i>



27 giugno 2025 <i>Online</i>	Qualifica dei Vendor nella Ricerca Clinica - Approfondimenti <i>Esempi e aspetti pratici</i> <i>Ricerca Clinica</i>
01 July 2025 <i>Online</i>	What You Need to Know about Medical Device Software and Never Dared to Ask <i>More than just apps - An introduction to Medical Device Software</i> <i>Dispositivi Medici</i>
17 September 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Documents - Basic Concepts and Definitions for Pharmacovigilance Writing (Copia) <i>Farmacovigilanza / Medical Writing</i>
22 e 23 settembre 2025 <i>Online</i>	EU GMP Annex 15 - La Qualifica e la Convalida nell'Industria Farmaceutica <i>Panorama Normativo, linee guida applicabili e approcci per la conformità di impianti, attrezzature e sistemi</i> <i>GMP Farmaceutico - Good Manufacturing Practices</i>
23. 25 and 30 September 2025 <i>Online</i>	Signal Detection and Signal Management <i>Research, identification, interpretation, and management of safety signals</i> <i>Farmacovigilanza</i>
24 September 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Documents - Focus on Signal Management and Development Safety Update Reports (DSUR) (Copia) <i>Farmacovigilanza / Medical Writing</i>
30 settembre e 01 ottobre 2025 <i>Milano</i>	Comunicare con l'Intelligenza Relazionale <i>La flessibilità nelle relazioni per comunicare, guidare e motivare colleghi e interlocutori, in presenza e da remoto</i> <i>Soft Skill</i>
30 settembre e 02 ottobre 2025 <i>Online</i>	Cosmetici - Aspetti Tecnico-Regolatori e Panorama Normativo <i>Regolatorio</i>
01 October 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Documents - Focus on the Risk Management Plan (RMP) (Copia) <i>Farmacovigilanza / Medical Writing</i>



08 and 09 October 2025 <i>Online</i>	State of the Art Section for Medical Devices - Unpacking the Tips and Tricks of a Complex Document Dispositivi Medici / Medical Writing
09 and 10 October 2025 <i>Online</i>	Combination Products under the EU Medical Devices Regulation (MDR) <i>A targeted training to understand the regulatory pathway for device drug and drug device combinations in the European Union (EU). Updates from the MDR 2017/745 and EMA guidance</i> Dispositivi Medici / Regolatorio
14 e 21 ottobre 2025 <i>Online</i>	Off-Label, Uso Compassionevole e Accesso Precoce (Early Access) <i>Le normative e le loro applicazioni</i> Medical Affairs / Regolatorio / Ricerca Clinica
15 and 16 October 2025 <i>Online</i>	Medical Devices Periodic Safety Update Report (PSUR) <i>What's behind the MDCG guidelines</i> Dispositivi Medici
16 October 2025 <i>Online</i>	How to Create Effective Visuals for Better Communicating your Science Medical Affairs / Medical Writing / Soft Skill
21 and 22 October 2025 <i>Online</i>	Initiating the Development of Artificial Intelligence (AI) Medical Devices <i>Developing AI medical devices considering the latest industry expectations</i> Dispositivi Medici
22 October 2025 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Documents - Focus on Addendum to the Clinical Overview (AddCO) and Referrals (Copia) Farmacovigilanza / Medical Writing
11 e 13 novembre 2025 <i>Online</i>	La Vigilanza Post Market per i Dispositivi Medici secondo MDR e FDA <i>Dalla gestione del reclamo alla sua notifica come incidente grave alle Autorità Competenti in Europa o come evento avverso in USA. La gestione delle field action in Europa.</i> Dispositivi Medici / Regolatorio
26 November 2025 <i>Online</i>	Decoding Electronic Product Information (ePI) <i>An in-depth exploration from paper to ePI</i> Regolatorio



Percorsi Formativi

Dal 21 febbraio al 16 aprile 2025 <i>Online e 1 modulo in presenza a Milano</i>	Medical Affairs Essentials <i>Corso di alta specializzazione per lo sviluppo delle competenze tecnico-scientifiche del Medical Advisor (MA) e del Medical Science Liaison (MSL)</i> <i>Medical Affairs</i>
--	---

Conferenze

06 June 2025 <i>Frankfurt am Main</i>	German Pharmacovigilance Day
01 ottobre 2025 <i>Verona</i>	Italian Pharmacovigilance Day
13 and 14 October 2025 <i>Budapest</i>	MedDev Day
27 and 28 October 2025 <i>Bergamo</i>	European Statistical Forum <i>Advancing Clinical Trials: Master Protocols for Faster Drug Development</i>
11 November 2025 <i>Copenhagen</i>	Nordic Pharmacovigilance Day

